

เรื่อง ขอแจ้งการเปลี่ยนแปลงสถานที่ผลิตกลุ่มผลิตภัณฑ์เสริมอาหารของ บริษัทฯ
เรียน ลูกค้า ตัวแทนจำหน่าย และพันธมิตรธุรกิจ

บริษัท โรงงานเภสัชอุตสาหกรรมเจเอสพี (ประเทศไทย) จำกัด (มหาชน) ขอแจ้งการเปลี่ยนแปลงสถานที่ผลิตผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร ของบริษัทฯ ตั้งแต่วันที่ 1 มกราคม พ.ศ.2567 เป็นต้นไป เพื่อยกระดับมาตรฐานการผลิต ซึ่งส่งผลต่อคุณภาพของผลิตภัณฑ์ที่ดีขึ้น โดยตรง ตามวิสัยทัศน์และการดำเนินธุรกิจของบริษัทฯ พร้อมการพัฒนาผลิตภัณฑ์ ที่มุ่งเน้นการดูแลรักษาสุขภาพ ยกกระดับคุณภาพชีวิต ให้ทุกคนมีความสุขและอายุยืนยาว รวมถึงมีความใส่ใจกับสังคม ชุมชน และสิ่งแวดล้อม

รายละเอียดการเปลี่ยนแปลง

สถานที่ผลิตเดิม: อยู่ที่ 255,257 ซอยสาธุประดิษฐ์ 58 บางโพธิ์พวง ยานนาวา กรุงเทพฯ 10120 ประเทศไทย
ได้รับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ตามกระทรวงสาธารณสุข หรือ GMP FDA 420
ใบรับรองเลขที่ CDX 623213 **ระดับดีเยี่ยม**
สิ้นสุดวันที่ 31 ธันวาคม พ.ศ. 2566

ไปยังสถานที่ผลิตใหม่: อยู่ที่ 260 หมู่ที่ 4 ตำบล ศรีบัวบาน อำเภอ เมืองลำพูน 51000 ประเทศไทย
ได้รับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ตามกระทรวงสาธารณสุข หรือ GMP FDA 420
ใบรับรองเลขที่ CDX 471689 **ระดับดีเยี่ยม**
ตั้งแต่วันที่ 1 มกราคม พ.ศ. 2567 เป็นต้นไป
(รายละเอียดตามเอกสารแนบท้าย)

นอกจากนี้ บริษัทฯ มีผลิตภัณฑ์หลากหลายประเภท ซึ่งสถานที่ผลิตจะกระจายอยู่ตามจุดยุทธศาสตร์ต่างๆ ทั่วประเทศไทย เพื่อให้สามารถเข้าถึงแหล่งวัตถุดิบ อุตสาหกรรมสำคัญ และระบบขนส่งสินค้าที่สะดวก ดังนี้

โรงงานพระรามที่ 3 , กรุงเทพมหานคร



ผลิตภัณฑ์ที่ผลิตได้:

- ยาแผนปัจจุบัน ชนิดน้ำ และยาคุมกำเนิด
- ยาแผนโบราณ, ผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร
- ชนิดเม็ด น้ำ แคปซูล และแคปซูลนิ่ม

โรงงานลำพูน , จังหวัดลำพูน



- ผลิตภัณฑ์สมุนไพร, ยาแผนโบราณ
- ผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร
- ผลิตภัณฑ์สกัด

CARESUTIC, จังหวัดปทุมธานี



- เครื่องสำอาง
- ผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร
- ผลิตภัณฑ์อาหารสัตว์ควบคุมพิเศษ

